PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-306221

(43) Date of publication of application: 17.11.1998

(51)Int.CI.

CO9B 5/14 CO9D 11/00 // B41M 5/00

(21)Application number: 09-222087

(71)Applicant: NIPPON KAYAKU CO LTD

(22)Date of filing:

05.08.1997

(72)Inventor: MATSUMOTO HIROYUKI

FUJII KATSUNORI

SHIRASAKI YASUO

(30)Priority

Priority number: 08261193

Priority date: 11.09.1996

Priority country: JP

08293185

16.10.1996

JP

09 67504

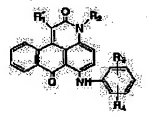
06.03.1997

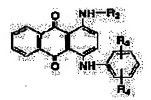
JP

(54) ANTHRAPYRIDONE COMPOUND, AQUEOUS INK COMPOSITION AND COLORING BODY (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound having magenta color with proper tincture of blue, having excellent light resistance, capable of giving color tone in wide visible region by using the magenta pigment with yellow and cyan ink and useful as a pigment, etc., for various ink compositions. SOLUTION: This sulfonic acid derivative of an anthrapyridone compound is represented by formula I (R1' is an alkoxycarbonyl, carboxylic or benzoyl; R2 is H or an alkyl; R3 and R4 are each H, a halogen, an alkyl or an alkoxy). The sulfonic acid derivative of the compound of formula I is obtained by reacting, e.g. a compound represented by formula II with a compound represented by the formula R1'-CH2-COOR5 (R5 is an alkyl) in the presence of sodium carbonate as a catalyst in a solvent such as ortho-dichlorobenzene at 100-200° C for 3-30 hr to provide the compound of formula I and then

sulfonating the compound in sulfuric acid containing





П

î

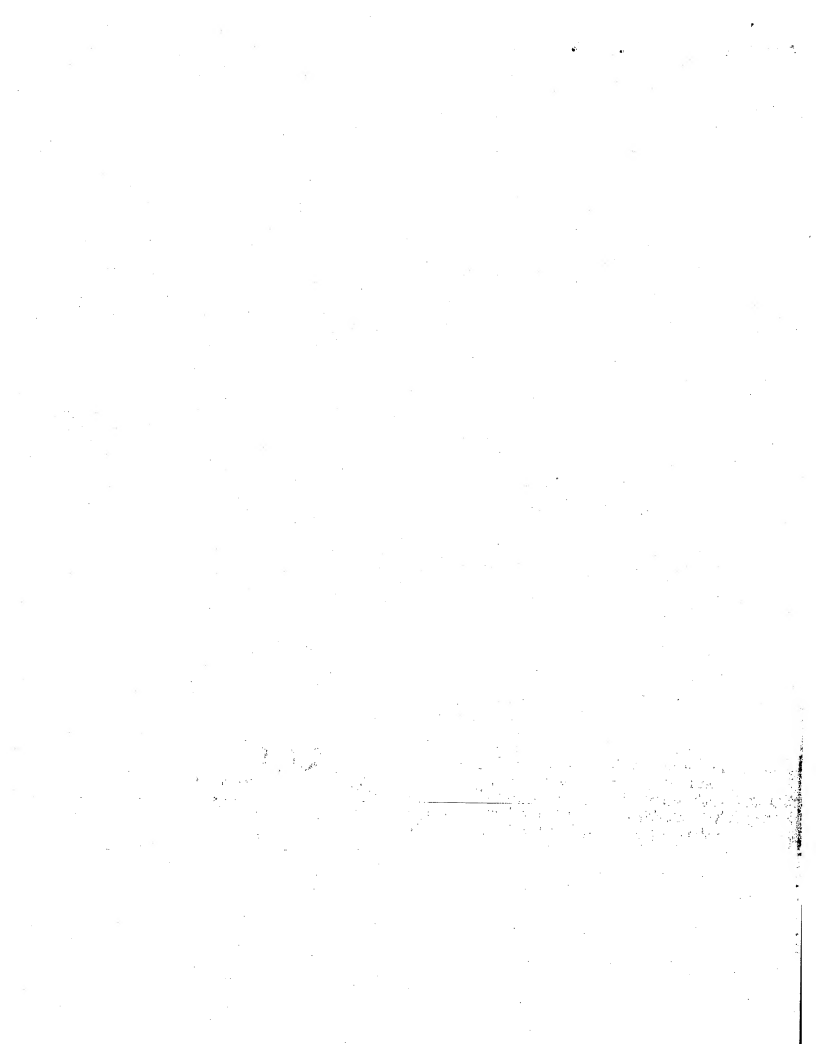
LEGAL STATUS

fuming sulfuric acid.

[Date of request for examination]

07.08.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-306221

(43)公開日 平成10年(1998)11月17日

(51) Int.Cl.8		識別記号	FI		
C09B	5/14		C09B	5/14	
C09D	11/00		C09D	11/00	
// B41M	5/00		B41M	5/00	E

審査請求 未請求 請求項の数10 FD (全 17 頁)

		母上的小	木明木 明本気の数10 10 (主 11 人)
(21)出願番号	特願平9-222087	(71)出願人	000004086
		·	日本化薬株式会社
(22)出顧日	平成9年(1997)8月5日		東京都千代田区宮士見1丁目11番2号
		(72)発明者	松本 弘之
(31)優先権主張番号	特願平8-261193		埼玉県大宮市日進町3-99-1-106
(32)優先日	平8 (1996) 9月11日	(72)発明者	藤井 勝典
(33)優先権主張国	日本(JP)		埼玉県川口市江戸袋1-17-41-1104
(31)優先権主張番号	特膜平8-293185	(72)発明者	白崎 康夫
(32)優先日	平8 (1996)10月16日		埼玉県大宮市南中野61-7
(33)優先権主張国	日本(JP)		
(31)優先権主張番号	特願平9-67504		
(32)優先日	平9 (1997) 3月6日		
(33)優先権主張国	日本(JP)		
		17.	•

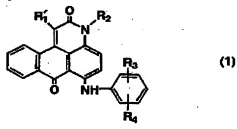
(54) 【発明の名称】 アントラビリドン化合物、水性インク組成物及び着色体

(57)【要約】

【課題】適度の青味を有するマゼンタ色であり、また優れた耐光性を有し、他のイエロー、シアンのインクと共に用いる事により、広い可視領域の色調を色出しする事ができる色素の開発。

【解決手段】式(1)

【化1】



(式中、 R_1 'はアルコキシカルボニル基、カルボキシ 基又はベンゾイル基を、 R_2 は水素原子又はアルキル基 を、 R_3 、 R_4 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原 子、アルキル基又はアルコキシ基をそれぞれ表す。)で示されるアントラピリドン化合物のスルホン酸誘導体をマゼンタ用染料としてインク組成物等に含有せしめる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】式(1)

【化1】

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4

(式中、R₁) はアルコキシカルボニル基、カルボキシ 基又はベンゾイル基を、R2 は水素原子又はアルキル基 を、R3 、R4 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原 子、アルキル基又はアルコキシ基をそれぞれ表す。但 し、 R_1 がエトキシカルボニル基、 R_2 がメチル基、 R3 が水素原子、R4 が4位のクロル基、2位がスルホ ン酸基である組合せの場合を除く。)で示されるアント ラピリドン化合物のスルホン酸誘導体。

【請求項2】式(2)

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & O & R_2 \\
\hline
O & NH & R_3 \\
\hline
O & NH & R_4
\end{array}$$
(2)

一(式中、R₁ はアルコキシカルボニル基、カルボキシ

基、ベンゾイル基又は3-スルホベンゾイル基を、R2 は水素原子又はアルキル基を、 R_3 、 R_4 はそれぞれ独 立に水素原子、ハロゲン原子、アルキル基又はアルコキ シ基を、nは0~3の整数をそれぞれ表す。但し、nが 0である場合、R₁がアルコキシカルボニル基である場 合及びnが1である場合、R₁ がエトキシカルボニル 基、R2 がメチル基、R3 が水素原子、R4 が4位のク ロル基、スルホン酸基が2位である組合せの場合を除 10 く。)で示されるアントラピリドン化合物またはその

-【請求項3-】-R₁-はアルコキシカルボニル基、カルボキ シ基、ベンゾイル基または3-スルホベンゾイル基を、 R2 は水素原子又はメチル基を、R3 は3位に結合した 水素原子、メチル基又はクロル基を、R4 は水素原子を それぞれ表し、nは1~2の整数でありスルホン酸基が 4位又は4位と6位に結合している請求項2のアントラ ピリドン化合物又はその塩。

【請求項4】 R1 はアルコキシカルボニル基を、R2 は 水素原子又はメチル基を、R3 は3位に結合した水素原 子又はメチル基を、R4 は水素原子をそれぞれ表し、n は2でありスルホン酸基が4位と6位に結合している請 求項2のアントラピリドン化合物またはその塩。

【請求項5】式(3) 【化3】

SO₃H

で示される化合物又はその塩。 【請求項6】式(4)

【化4】

$$C_{2}H_{6}O-C + CH_{3} + CH_$$

で示される化合物又はその塩。 【請求項7】式(5)

【化5】

$$R_{11}OOC$$
 N
 R_{2}
 R_{3}
 N
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}

(式中、 R_{11} はアルキル基を、 R_2 は水素原子又はアルキル基を、 R_3 は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基又はアルコキシ基を表す。但し、 R_{11} がメチル基の場合、 R_2 がメチル基、 R_3 が水素原子である場合を除き、 R_{11} がエチル基の場合、 R_2 が 2 ーエチルヘキシル基、 R_3 が水素原子である場合を除く。)で示されるアントラピリドン化合物。

【請求項8】請求項1乃至6のいずれか一項のアントラピリドン化合物またはその塩を含むことを特徴とする水性インク組成物。

【請求項9】請求項1乃至6のいずれか一項のアントラピリドン化合物またはその塩で着色された着色体。

【請求項10】着色がプリンタによりなされた請求項9 の着色体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アントラピリドン 化合物又はその塩、インク組成物及び着色体に関する。

[0002]

【従来の技術】各種カラー記録法の中で、その代表的方法の一つであるインクジェットプリンタによる記録方法については、インクの各種吐出方式が開発されているが、いずれもインクの小滴を発生させ、これを種々の被記録材料(紙、フィルム、布帛等)に付着させ記録を行うものである。この記録方法は、記録ヘッドと被記録材料とが接触しない為音の発生がなく静かであり、また小型化、高速化、カラー化が容易という特長の為、近年急速に普及しつつあり、今後とも大きな伸長が期待されている。この中で、コンピューターのカラーディスプレー

上の画像又は文字情報をインクジェットプリンターによりカラーで記録するには、一般にはイエロー、マゼンタ、シアン、ブラックの4色のインクによる減法混色で表現される。CRTディスプレー等のR、G、Bによる加法混色画像を減法混色画像でできるだけ忠実に再現するには、使用する色素の色相及びその鮮明性が重要な技術課題であり、更にインク組成物が長期の保存に対し安定であり、又プリントした画像の濃度が高く、しかも耐水性、耐光性等の堅牢度に優れている事が求められる。今後、使用分野を拡大すべく、広告等の展示物に活用した場合、光(電灯、蛍光灯、日光等)に曝される場合が多くなり、殊に耐光性のあるインク組成物が求められることになる。これらの要求を満たすために種々の方法が提案されている(例えば特公平7-49543、特公平6-4794、特開平6-228447、特公平5-79109)。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】インクジェットカラープリンタ用インキに使用される色素のうちマゼンタについては、幅広い配合色を得るのに適する色相でかつ鮮明であるものは耐光レベルが低く、他方耐光レベルが高いものは色相的に幅広い配合色をだすのに不十分であったり鮮明性に欠けたりするという問題がある。本発明は、インクジェットプリントをはじめとするカラーの記録に用いられる、幅広い配合色を得るのに適する色相と鮮明性を有し、且つそれによる記録物の耐光堅牢度が強いという特徴を有し、それによりカラーディスプレイ上のオリジナルに可能な限り忠実なハードコピーをとることを可能にするマゼンタ色素を提供する事を目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは前記したような課題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、本発明に至ったものである。即ち本発明は、(1)式(1)

[0005]

【化6】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & P_1 \\
\hline
P_1 & P_2 \\
\hline
P_2 & P_3 \\
\hline
P_4 & P_4
\end{array}$$
(1)

【0006】(式中、 R_1 'はアルコキシカルボニル基、カルボキシ基又はベンゾイル基を、 R_2 は水素原子又はアルキル基を、 R_3 、 R_4 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、アルキル基又はアルコキシ基をそれぞれ表す。但し、 R_1 'がエトキシカルボニル基、 R_2 がメチル基、 R_3 が水素原子、 R_4 が4位のクロル基、2位がスルホン酸基である組合せの場合を除く。)で示されるアントラピリドン化合物のスルホン酸誘導体。(2)式(2)

【0007】 【化7】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & O \\
N & R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_3 \\
(SO_3H)_n
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_4
\end{array}$$
(2)

【0008】(式中、 R_1 はアルコキシカルボニル基、 カルボキシ基、ベンゾイル基又は3-スルホベンゾイル 基を、 R_2 は水素原子又はアルキル基を、 R_3 、 R_4 は それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、アルキル基又 はアルコキシ基を、nは0~3の整数をそれぞれ表す。 但し、nがOである場合、R₁ がアルコキシカルボニル 基である場合及びnが1である場合、R1がエトキシカ ルボニル基、 R_2 がメチル基、 R_3 が水素原子、 R_4 が 4位のクロル基、スルホン酸基が2位である組合せの場 合を除く。) で示されるアントラピリドン化合物または その塩、(3) R_1 はアルコキシカルボニル基、カルボ キシ基、ベンゾイル基又は3ースルホベンゾイル基を、 R_2 は水素原子又はメチル基を、 R_3 は3位に結合した 水素原子、メチル基又はクロル基を、R4 は水素原子を それぞれ表し、nは1~2の整数でありスルホン酸基が 4位叉は4位と6位に結合している(2)のアントラピ リドン化合物又はその塩、(4) R₁ はアルコキシカル ボニル基を、R2 は水素原子又はメチル基をR3 は3位 に結合した水素原子またはメチル基を、R4 は水素原子 をそれぞれ表し、nは2でありスルホン酸基が4位と6 位に結合している(2)のアントラピリドン化合物また はその塩、(5)式(3)

【0009】 【化8】

【0010】で示される化合物又はその塩、(6)式(4)

【0011】 【化9】

$$C_{2}H_{5}O-C \qquad CH_{3}$$

$$C_{1}H_{5}O-C \qquad CH_{3}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{4}$$

$$CH_{4}$$

$$CH_{4}$$

$$CH_{4}$$

$$CH_{4}$$

$$CH_{4$$

【0012】で示される化合物又はその塩、(7)式(5)

[0013].

【化10】

$$R_{11}OOC$$
 R_{2}
 R_{3}
 R_{3}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}

【0014】(式中、 R_{11} はアルキル基を、 R_2 は水素原子又はアルキル基を、 R_3 は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基又はアルコキシ基を表す。但し、 R_{11} がメチル基の場合、 R_2 がメチル基、 R_3 が水素原子である場合を除き、 R_{11} がエチル基の場合、 R_2 が2 ーエチルヘキシル基、 R_3 が水素原子である場合を除く。)で示されるアントラピリドン化合物、(8)(1) 乃至

(6) のいずれか一項のアントラピリドン化合物又はそ の塩を含むことを特徴とする水性インク組成物、(9)

(1) 乃至(6) のいずれか一項のアントラピリドン化 合物又はその塩で着色された着色体、(10) 着色がプ リンタによりなされた(9) の着色体、に関する。

[0015]

【発明の実施の形態】前記式(1)のR₁ , はアルコキシカルボニル基、カルボキシ基又はベンゾイル基であり、(2)のR₁ はアルコキシカルボニル基、カルボキシ基、ベンゾイル基又は3-スルホベンゾイル基である。R₁ , R₁ のアルコキシカルボニル基の具体例としては、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、n-プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、n-ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、t-ブトキシカルボニル基等C1~C6のアルコキシカルボニル基があげられる。前記式(1)及び(2)においてR₂ は水素原子又はアルキル基である。R₂のアルキル基の具体例としては、例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、c-ブチル基、ペン

チル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル

基、デシル基等C1~C10のアルキル基があげられる。

【0016】前記式(1)及び(2)においてR3、R 4 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、アルキル 基又はアルコキシ基を表す。とり得るハロゲン原子の具 体例としては、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原 子、沃素原子等があげられる。同じくアルキル基の具体 例としては、例えばメチル基、エチル基、nープロピル 基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、t ーブチル基等C1~C4のアルキル基があげられる。更 にアルコキシ基の具体例としては、例えばメトキシ基、 エトキシ基、nープロポキシ基、イソプロポキシ基、n ープトキシ基、イソプトキシ基、tープトキシ基等C1 ~C6のアルコキシ基があげられる。R3、R4 の結合 位置は、イミノ基の結合位置を1位とすると、R3 が2 位または3位、R4 が3位または4位である。前記式 (2) においてnは0~3の整数である。nが1~3の 整数であるとき、スルホン酸基は、イミノ基の結合位置 を1位とすると、2位、4位又は6位のいずれかに結合 している。

【0017】前記式(1)及び(2)において、R₁' 又はR₁、R₂、R₃、R₄及び式(2)におけるnの 好ましい組み合わせとしては、例えば R_1 、又は R_1 が アルコキシカルボニル基、カルボキシ基、ベンゾイル基 又は3ースルホベンソイル基、R₂が水素原子又はメチ ル基、R3 が3位に結合した水素原子、メチル基叉はク ロル基、R4 が水素原子、nが1~2の整数でありスル ホン酸基が4位又は、4位と6位に結合している場合で ある。より好ましくは、R₁-- 又はR₁ がアルコキシカ ルボニル基、R2 が水素原子叉はメチル基、R3 が3位 に結合した水素原子又はメチル基、R4 が水素原子、n が2でありスルホン酸基が4位と6位に結合している場 合である。更に好ましくは、 R_1 、又は R_1 がエトキシ カルボニル基、R2 がメチル基、R3 が3位に結合した 水素原子又はメチル基、R4 が水素原子、nが2であり スルホン酸基が4位と6位に結合している場合である。 【0018】本発明において、前記式(1)で示される アントラピリドン化合物のスルホン酸誘導体としては、 遊離のスルホン酸及びその塩が挙げられる。又、前記式 (2) で示されるアントラピリドン化合物のスルホン酸 9

誘導体の塩は、スルホン酸基における塩である。前記式 (1)で示されるアントラピリドン化合物のスルホン酸 誘導体(具体的には、例えば前記式(2)で示される化合物)の塩としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩等のアルカリ金属塩、アンモニウム塩、各種アミンの塩等があげられる。各種アミンの具体例としては、例えばモノメタノールアミン、ジメタノールアミン、トリメタノールアミン、モノエタノールアミン、トリメタノールアミン、モノプロパノールアミン、トリプロパノールアミン、ドリプロパノールアミン、ドリプロパノールアミン等C1~C4のアルカノールアミン等があげられる。前記式(1)で示されるアントラピリドン化合物のスルホン酸誘導体の上記の各々の塩を得るには、例*

*えば、得られたナトリウム塩の結晶を水に溶解させ、酸を添加して酸性とした後、場合により濾過して得られるケーキを再び水に溶解させ、水酸化カリウム、水酸化リチウム、アンモニア水、ジエタノールアミン又はトリエタノールアミン等のアルカノールアミンを添加することにより、それぞれカリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、ジエタノールアミン塩又はトリエタノールアミン塩等のアルカノールアミン塩とすることができる。

10

【0019】次に前記式(1)又は(2)で示される化合物の具体例を示す。

【0020】 【表1】

表 1 化合物 R₁ 又はR₁ ' R₃ R_2 R_4 塩 n. No. 0 1 -COOC2H5 -CH3 Н Н 0 2 1 -COOC2H5 -CH3 Н Н 2(4,6位) Na 0 2 -COOC2H5 -CH3 Н -CH3(3位) 2 2 -COOC2H5 -СН3 Н -CH3(3位) 2(4,6位) Na 03 -COOC2H5 Н Н -CH3(3位) 23 -C00C2H5 Н Н -CH3(3位) 2(4,6位) Na 04 -C00C2H5 Н Н Н 24 -COOC2H5 Н Н Н 2(4,6位) Na 34 -COOH Н Н Н 2(4,6位) Na 05 -COPh Н Н -CH3(3位) 2 5 -COPh Н Н 2(4,6位) -CH3(3位) Na 3 5 -3S-BENZOYL Н Н -CH3(3位) 2(4,6位) Na 06 -COPh -СН3 Н Н 26 -COPh -CH3 Н Н 2(2,4位) Na -3S-BENZOYL -СН3 Н Н 2(2,4位) Na [0021] 化合物 R₁ 又はR₁' R_2 R_3 R_4 塩 n No. 07 -COPh Н Н Н 0 2 7 -COPh Н Н Н 2(2,4位) Na 3 7 -3S-BENZOYL Н Н Н 2(2,4位) Na 08 -COPh -CH3 Н -CH3(3位) 28 -COPh -CH3 Н -CH3(3位) 2(4,6位) Na 3 1 -COOH -CH3 Н Н 2(4,6位) Na 09 -C00C2H5 -CH3 Н -CH3(4位) 29 -C00C2H5 -СН3 Н -CH3(4位) 1(2位) Na O 1 O -COOC2H5 -СН3 Н -CH3(2位) 0 2 1 0 -COOC2H5 -СН3 Н -CH3(2位) 1(4位) Na O 1 1 -COOC2H5 -CH3 H -C1(3 位) 2 1 1 -C00C2H5 -CH3 Н -C1(3 位) 2(4.6位) Na [0022] 化合物 R₁ 又はR₁' R_2 R_3 R_4 塩 n No. 0 1 2 -COOCH3 -CH3 Ĥ 0

(7) 12 11 2(2,4位) Na -C00CH3 -CH3 Н Н 2 1 2 -OCH3(4 位) 0 -СН3 Н 013 -C00C2H5 1(2位) Na -C00C2H5 -CH3 Н -OCH3(4 位) 213 -CH3 Н -OCH3(2 位) 0 014 -COOC2H5 -CH3 Н -OCH3(2 位) 1(4位) Na 2 1 4 -COOC2H5 -COOC2H5 -CH3 -CH3(2 位)-CH3(6 位) 0 015 -CH3(2 位)-CH3(6 位) 1(4位) -CH3 Na 2 1 5 -COOC2H5 0 1 6 -COOC2H5 -СН3 Н -C4H9(4 位) Н -C4H9(4 位) 1(2位) Na -COOC2H5 -CH3 2 1 6 -COOC2H5 -C2H5 Н Н 0 017 2(2,4位) -C2H5 Н Н Na -COOC2H5 217 H Н -COOC2H5 018 -C4H9 H Н 2(2,4位) Na 218 -COOC2H5 -C4H9 [0023] 塩 化合物 R₁ 又はR₁ ' R_2 R_3 R_4 n No. -CH3 (4位) 0 0 1 9 -COOC2H5 Η. Н -CH3 (4位) 1(2位) -COOC2H5 Н Н Na 2 1 9 2(2,6位) 3 1 9 -CH3 (4位) Na -COOC2H5 H Н -CH3 (2位) 020 -COOC2H5 Н Н -CH3 (2位) 1(4位) Na Н Н 220 -COOC2H5 021 -COOC2H5 Н Н -C1(3 位) -C1(3 位) 2(4,6位) Na Н Н 221 -COOC2H5 Н -C1(4 位) 0 022 -COOC2H5 Н 1(2位) -C1(4 位) Na H-222 -COOC2H5 Н -OCH3(4 位) 0.. Ή Н 023 -COOC2H5 -OCH3(4 位) 1(2位) Na H 223 -COOC2H5 Н -CH3 (2位) 0 Н Н 024 -COOC2H5 1(4位) 224 -COOC2H5 Н Н -CH3(2位) Na -C4H9-n(4 位) Н 025 -C00C2H5 Н 2 2 5 -C4H9-n(4 位) 1(2位) Na -COOC2H5 Н Н [0024] 塩 R₁ 又はR₁ - R4 n 化合物 R_2 Rз No. Н Н 0 026 -COOCH3 Н 2(2,4位) 226 -COOCH3 Н Н H, Na 0 -COOC4H9 Н Н Н 027 227 -COOC4H9 Н Н Н 2(2,4位) Na -CH3 (4位) -CH3 ·H 028 -COPh -CH3 (4位) 1(2位) Na -COPh -CH3 Н 228 -CH3 (2位) 0 -COPh -СН3 029 H -CH3 (2位) 2(4,6位) -CH3 Na 229 -COPh Н -СН3 -C1(3 位) 0 030 -COPh Н 2(4,6位) -C1(3 位) Na -COPh -CH3 Н 230 031 -COPh -CH3 Н -C1(4 位) 0 -C1(4 位) 1(2位) -CH3 Н Na 231 -COPh -CH3 -OCH3(4 位) 032 -COPh Н -CH3 -OCH3(4 位) 1(2位) Na 232 -COPh Н [0025] 塩 化合物 R1 又はR1' R_2 R_4 n <u>5</u>0. 3

				(6)			
		13				14	
	No.	2251					•
	0 3 3	-COPh	-СНЗ	Н	-OCH3(2 位)	0 -	
	2 3 3	-COPh	-СНЗ	Н	-OCH3 (2·位)	1(4位)。	Na
	0 3 4	-COPh	-СНЗ		位)-CH3(6 位)	0 .	
	2 3 4	-COPh	-СНЗ	-CH3 (2	位)-CH3(6 位)	1 (4位)	Na
	035	-COPh	-СНЗ	Н	-C4H9-n(4 位)	0	
	235	-COPh	-СНЗ	Н	-C4H9-n(4 位)	1 (2位)	Na
	036	-COPh	-C2H5	н	H	0.	
	236	-COPh	-C2H5	H.	Н	2(2,4位)	Na
	0 3 7	-COPh	-C4H9	Н	Н	0	
*	237	-COPh	-C4H9	н	Н	2 (2, 4位)	Na
	038	-COPh	Н	Н	-CH3 (4位)	0	
	238	-COPh	Н	H	-CH3 (4位)	1 (2位)	Na
	039	-COPh	н	Н	-CH3 (2位)	0	
	239	-COPh	Н	Н	-CH3 (2位)	2(2,4位)	Na
[0026]					(2/11/	2 (2, 4)1/2/	na.
	化合物	R ₁ 又はR ₁	, R2	R_3	R_4	n	塩
	No.	1	2	3	1.4	11	-1001
	040	-COPh	Н	Н	-C1 (3 位)	0	
	240	-COPh	н	Н	-C1 (3 位)	0 2 (4, 6位)	NT
	041	-COPh	Н	Н	-C1(4 位)	2 (4, 6 <u>11/.</u>)	· Na
	241	-COPh	Н	Н			A.T
	042	-COPh	H	H	-C1(4 位)	1 (2位)	Na
	242	-COPh	Н		-OCH3 (4 位)	0	
	043	-COPh	H	H	-OCH3 (4 位)	1 (2位)	Na
	243	-COPh	Н	H	-OCH3 (2 位)	0	
	044	-COPh		H	-OCH3 (2 位)	1 (4位)	Na
	244		H		位)-CH3(6 位)		
	045	-COPh	H		位)-CH3(6位)	1 (4位)	Na
		-COPh	Н	Н	-C4H9-n(4 位)	0	
	245	-COPh	H	H	-C4H9-n(4 位)	1 (2位)	Na
	046	-C00C2H5	-C2H5	Н	Н	0	
[0007]	2 4 6	-C00C2H5	-C2H5	Н	Н	2 (4,6位)	Na
[0027]	// ^ //		_				
	化合物	R ₁ 又はR ₁	R ₂	R_3	R_4	n	塩
	No.			٠			
	0 4 7	-C00C2H5	-C3H7-n	Н	Н	0	
		-C00C2H5	-C3H7-n	Н	Н	2(4,6位)	Na
	048	-C00C2H5	-C4H9-n	H	Н	0	
• ()		-C00C2H5	-C4H9-n	Н	H.	2(4,6位)	Na
	0 4 9	-COOC2H5	-CH (CH3) C2H5	Н	Н	0	
		-C00C2H5	-CH (CH3) C2H5	H	Н .	2(4,6位)	Na
	050	-COOC2H5	-C (CH3)3	H	Н	0	
	250	-C00C2H5	-C (CH3) 3	H	Н	2(4,6位)	Na
		-C00C2H5	-C6H13-n	Н	Н	0	
	251	-C00C2H5	-C6H13-n	Н	Н	2(4,6位)	Na
		-C00C2H5	-C8H17-n	H	Н	0	
	252	-C00C2H5	-C8H17-n	H	Н .	2(4,6位)	Na
	0 5 3	-C00C2H5	-2EH	Н	Н	0	
	253	-C00C2H5	-2EH	Н	Н	2(4,6位)	Na
	054	COOCOUE	OPU		(- 41)		

-2EH

Н

-CH3(3位)

-CH3 (3位) 2(4,6位) Na 2 5 4 -C00C2H5 -2EH Н Н Н 0 0 5 5 -C00C2H5 -C10H21-n H 2(4,6位) 2 5 5 -C00C2H5 -C10H21-n Н

(注) 表中「Ph」はフェニル基を示す。又 $01\sim09$ 及び $010\sim055$ 90 で始まる番号を持つ化合物は本発明の化合物を製造する為の原料(中間体)である。「2EH 」は2ーエチルヘキシル基(-CH2CH(C2H5)C4H9-n)を、「3S-BENZOYL」は3ースルホベンゾイル基を、「-n」は直鎖状であることを示す。

【0028】これらの化合物のうち、 R_1 が-COOC $2H_5$ の化合物のスルホン酸誘導体が好ましく、より好ましくはNo.01 又はNo.02 の化合物のスルホン酸誘導体、具体的にはNo.21、No.22 の化合物である。

【0029】本発明の化合物は、例えば一般式 (6) 【0030】

【化11】

【0031】(式中、 R_2 、 R_3 、 R_4 は前記と同じ意味を表す。)で示される化合物と、一般式(7)

[0032]

【化12】

$$R_1'-CH_2-COOR_5$$
 (7)

【0033】(式中、 R_1 'は前記と同じ意味であり、 R_5 はアルキル基を表す。)で示される化合物とを反応 させることにより、前記式 (1) の化合物を得、次いで この化合物をスルホン化することにより、前記式 (1) の化合物のスルホン酸誘導体(具体的には、例えば前記式 (2) においてnが $1\sim3$ である化合物)が得られ *

*る。

【0034】一般式(6)の化合物と一般式(7)の化合物の反応は、例えば触媒としての炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、酢酸ナトリウム及び酢酸カリウムのような塩基の存在下、オルソジクロロベンゼン、モノクロロベンゼン、ニトロベンゼン、キシレン等の溶媒中、反応温度100~200℃、反応時間3~30時間で行えばよい。反応終了後、冷却しメタノール、エタノール、プロパノール等の溶剤で希釈し濾過した後、必要により、メタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール類で洗浄、更に湯で洗浄し、乾燥することにより前記式(1)で示される化合物が得られる。

【0035】スルホン化反応は、前記式(1)で示される化合物を原料として、例えば発煙硫酸を含む硫酸中で行われる。硫酸中の発煙硫酸の濃度は好ましくは2~20重量%、より好ましくは5~15重量%、さらに好ましくは7~12重量%である。反応温度は通常0~100℃、好ましくは10~50℃である。又、反応時間は反応温度により変わるが、通常5分~20時間、好ましい態様においては15分~5時間程度である。反応終了後、反応液を氷水中にあけ、塩析、濾過、乾燥する事により式(1)の化合物のスルホン酸誘導体(具体的には例えば一般式(2)においてnが1~3である化合物)が得られる。本発明の化合物の製造に用いられる前記一般式(6)で示される化合物の例としては、下記のものが挙げられる。

【0036】 【表2】

表 2			
化合物No.	R_2	R ₃	R4
2-1	-СНЗ	Н	Н
2-2	-СНЗ	н -	-CH3(3 位)
2-3	-СН3	Н	-CH3(4 位)
24	-CH3	-CH3 (2位)	Н
2-5	-СН3	Н	-C1 (3位)
2-6	-СНЗ	Н	-C1 (4位)
2-7	-СНЗ	Н	-OCH3 (4位)
2 - 8	-СН3	-OCH3(2 位)	Н
2-9	-СН3	-CH3 (2位)	-CH3(6 位)
2-10	-CH3	H	-C4H9-n(4位)
2-11	-C2H5	Н	Н
2 - 1 2	-C4H9-n	Н	Н
$2 - 1 \ 3$. Н	. Н	Н

		(20)		
	17			18
	2 - 14	Н	Н	-CH3 (3 位)
	2 - 15	Н	-CH3 (2位)	Н
[0037]				
•	化合物No.	R ₂	R_3	R_4
	2 - 16	Н	Н.	-C1 (3位)
	2-17	Н	Н	-C1 (4位)
	2 - 18	Н	Н	-OCH3 (4位)
	2 - 19	Н	-OCH3 (2 位)	Н
	2 - 20	H	-CH3 (2位)	-CH3(6 位)
	2 - 21	Н	Н	-C4H9-n(4位)
	$2 - 2 \ 2$	-CH (CH3) C2H5	H .	Н .
	2 - 23	-C (CH3) 3	н	Н
	$2 - 2 \ 4$	-C6H13-n	н	Н
	2 - 25	-C8H17-n	H	Н
	2 - 26	-CH2CH(C2H5)C4H9-n	Н	• н
	2 - 27	-C10H21-n	H	Н
	(注)表中「一:	n」は直鎖状であることを示	₹ † .	

【0038】本発明の化合物の製造に用いられる前記一 般式 (7) で示される化合物の例としては、下記のもの が挙げられる。

[0039]

【表3】表3

化合物No.	R_1 '	R ₅
3 - 1	-C00C2H5	-C2H5
3 - 2	-C00CH3	-СН3
3 - 3	-C00C4H9	-C4H9
3 - 4	-COPh:	-C2H5
3 - 5	-COPh	-СН3
12-1 -t- L	Francis	

注)表中「Ph」はフェニル基を示す。

【0040】本発明の化合物は次のようにしても合成出 30 来る。即ち、先ず1-アルキルアミノ-4-ブロモーア

ントラキノン又は1-アミノ-4-ブロモ-アントラキ ノンとマロン酸ジアルキルエステル又はベンゾイル酢酸 アルキルエステルとを反応させることによりアントラキ ノン核の4-位にブロム基を有するアントラピリドン化 合物を得、次いでこの化合物と、例えばアニリン、m-トルイジン、pートルイジン等のアニリン類との縮合反 応を行なって、式(1)の化合物を得る。次いで前記同 様にしてスルホン化することにより本発明の一般式

(1) の化合物のスルホン酸誘導体(具体的には、例え ば一般式(2)で示される化合物)が得られる。この方 法は反応経路で示すと次のように表される。

[0041]

【化13】

【0042】本発明の水性インク組成物は、前記の一般式(1)の化合物のスルホン酸誘導体(具体的には、例えば一般式(2)の化合物)(以下「本発明の染料」という)を水又は水性溶媒(後記する水溶性有機溶剤を含有する水)に溶解したものである。この水性インク組成物をインクジェットプリンタ用のインクとして使用する場合、本発明の染料としては金属陽イオンの塩化物、硫酸塩等の無機物の含有量が少ないものを用いるのが好ましく、その含有量の目安は例えば約1重量%以下である。無機物の少ない本発明の染料を製造するには、例えば逆浸透膜による方法等の通常の方法で脱塩処理すればよい。

【0043】本発明の水性インク組成物は水を媒体として調製されるが、本発明の染料は該水性インク組成物中に好ましくは0.1~20重量%、より好ましくは1~10重量%、更に好ましくは2~8重量%含有される。本発明の氷性インク組成物には、さらに水溶性有機溶剤0~30重量%、インク調製剤0~5重量%含有していても良い。本発明のインク組成物は、蒸留水等不純物を含有しない水に、本発明の染料及び必要により、上記水溶性有機溶剤、インク調製剤を添加混合することにより調製される。又、水と上記水溶性有機溶剤、インク調製剤等との混合物に本発明の染料を添加、溶解してもよい。又、必要ならインク組成物を得た後で濾過を行い、

狭雑物を除去してもよい。

【0044】使用しうる水溶性有機溶剤の具体例として は、例えばメタノール、エタノール、プロパノール、イ ソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、第二ブ タノール、第三ブタノール等のC1~C4アルカノー ル、N、N-ジメチルホルムアミド又はN, N-ジメチ ルアセトアミド等のカルボン酸アミド、εーカプロラク タム、N-メチルピロリジン-2-オン等のラクタム、 尿素、1,3-ジメチルイミダゾリジン-2-オン又は 1, 3-ジメチルヘキサヒドロピリミド-2-オン等の 環式尿素、アセトン、メチルエチルケトン、2-メチル -2-ヒドロキシペンタン-4-オン等のケトン又はケ トアルコール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエ ーテル、エチレングリコール、1,2-又は1,3-プ ロピレングリコール、1,2-又は1,4-ブチレング リゴール、1、6-ヘキシレングリコール、ジエチレン グリコール、トリエチレングリコール、ジプロピレング リコール、チオジグリコール、ポリエチレングリコー ル、ポリプロピレングリコール等のC2~C6アルキレ ン単位を有するモノー、オリゴー又はポリアルキレング リコール又はチオグリコール、グリセリン、ヘキサンー 1. 2. 6-トリオール等のポリオール (トリオー ル)、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレ ングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコー

ルモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、トリエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテル等の多価アルコールのC1~C4アルキルエーテル、γーブチロラクトン又はジメチルスルホキシド等があげられる。【0045】これらの水溶性有機溶剤のうち、好ましいものは、Nーメチルピロリジンー2ーオン、C2~C6アルキレン単位を有するモノ、ジ又はトリアルキレングリコール、ジプロピレングリコール、ジメチルスルホキシド等が挙げられ、特にNーメチルピロリジンー2ーオン、ジエチレングリコール、ジメチルスルホキシドが好まし

٧١°

【0046】インク調製剤としては、例えば防腐防黴 剤、pH調整剤、キレート試薬、防錆剤、水溶性紫外線 吸収剤、水溶性高分子化合物、染料溶解剤、界面活性剤 などがあげられる。防腐防黴剤としては、例えばデヒド ロ酢酸ソーダ、ソルビン酸ソーダ、2ピリジンチオール -1-オキサイドナトリウム、安息香酸ナトリウム、ペ ンタクロロフェノールナトリウム等があげられる。p.H. 調整剤としては、調合されるインクに悪影響を及ぼさず に、インクのpHを8.0~11.0の範囲に制御でき るものであれば任意の物質を使用することができる。そ の例として、例えばジエタノールアミン、トリエタノー ルアミンなどのアルカノールアミン、水酸化リチウム、 水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどのアルカリ金属 の水酸化物、水酸化アンモニウム、あるいは炭酸リチウ ム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属 の炭酸塩などが挙げられる。キレート試薬としては、例 えばエチレンジアミン四酢酸ナトリウム、ニトリロ三酢 酸ナトリウム、ヒドロキシチルエチレンジアミン三酢酸 ナトリウム、ジエチレントリアミン五酢酸ナトリウム、 ウラミル二酢酸ナトリウムなどがあげられる。防錆剤と しては、例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫酸ナトリウム、 チオグルコール酸アンモン、ジイソプロピルアンモニウ ムニトライト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジシクロ ヘキシルアンモニウムニトライトなどがあげられる。

【0047】本発明の着色体は前記の本発明の染料で着色されたものである。着色されるべきものに特に制限無く、例えば紙、繊維や布(ナイロン製、羊毛等)、皮革、カラーフィルター用基材等が被着色物の具体例としてあげられる。着色法としては、例えば浸染法、捺染法、スクリーン印刷等の印刷法、インクジェットプリンタによる方法等があげられるが、インクジェットプリンタによる方法が好ましい。

【0048】本発明の化合物は、適度の青味を有するマゼンタ色であり、また優れた耐光性を有し、イエロー、シアンのインクと共に用いる事により、広い可視領域の色調を色出しする事ができる。本発明の染料はインクジェット記録用、筆記具用等記録用インク組成物を調製す

22

るための色素あるいは種々の被染物又は被着色物を染色 又は着色するための色素として有用である。

.

[0049]

【実施例】以下に本発明を実施例により、更に具体的に 説明する。尚、以下において部及び%とあるのは、特別 の記載のない限り重量基準である。

【0050】実施例1-1

(1) 1ーメチルアミノー4ーアニリノアントラキノン 24. 6部、炭酸ナトリウム0. 75部、マロン酸ジエ チルエステル30:0部及びオルソジクロロベンゼン7 5部を反応器に仕込み170~175℃に加熱し10時 間反応させる。反応は生成するエタノール及び水を反応 系から追い出しながら行う。反応の完了をHPLC(髙 速液体クロマトグラフィー) にて確認後、反応液を冷却 し、メタソール150部を加えて1時間攪拌後、濾過 し、次いでメタノール100部で洗浄し次に湯300部 で洗浄、乾燥することによりNo. 01の化合物25.2 部が紫赤色の結晶として得られる。m. p. 221℃ 【0051】(2)次に、96%硫酸26.0部を反応 器に仕込み氷冷下30%発煙硫酸36.2部を加えて1 0%発煙硫酸を調製する。次いで氷冷下20℃以下にて 上記No. 01の化合物8. 5部を加え、次いで昇温し4 0~45℃の温度で3時間スルホン化反応を行う。氷水 400部中に、上記の反応液を加えて攪拌下塩化ナトリ ウム30部を添加して塩析を行い、2時間攪拌後濾過、 乾燥することにより本発明のNo. 01の化合物のスルホ ン酸誘導体のナトリウム塩 (No. 21の化合物10.3 部及びNo. 31の化合物1. 7部から成る) 12. 0部 が赤色粉末として得られた。このナトリウム塩の1max は527nm(水溶液中)である。

(3) 上記で得られたNo. 01の化合物のスルホン酸誘導体のナトリウム塩を水に溶解させ、酸を添加して酸性とした後、濾過して得られたケーキを再び水に溶解させ、水酸化カリウム、水酸化リチウム、アンモニア水、ジエタノールアミン又はトリエタノールアミンを添加することにより、No. 01の化合物のスルホン酸誘導体のナトリウム塩の代わりにそれぞれカリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、ジエタノールアミン塩又はトリエタノールアミン塩である化合物が得られる。

【0052】実施例1-2

実施例1-1のスルホン化反応において、 $40\sim45$ の温度で、3時間反応を行う代わりに、 $15\sim20$ の温度で、4時間反応を行う以外は実施例1-1 と同様に実施する事により、No. 01 の化合物のスルホン酸誘導体のナトリウム塩(No. 21 の化合物 12. 1 部及びNo. 31 の化合物 0. 2 部から成る) 12. 3 部が赤色粉末として得られた。このナトリウム塩の λ max は 52 8 n m (水溶液中) である。 m. p. 211 $\mathbb C$

【0053】実施例2

0 1ーメチルアミノー4ー(3ーメチルーアニリノ)アン

トラキノン25. 7部、炭酸ナトリウム0. 75部、マロン酸ジエチルエステル30. 0部及びオルソジクロロベンゼン45部を反応器に仕込み、175~180℃で5時間反応させる。反応は生成するエタノール及び水を反応系から追い出しながら行う。反応の完了をHPLCにて確認後、水冷しメタノール135部を加え更に氷冷攪拌を1時間行い析出する結晶を濾過、次いでメタノール180部で洗浄し湯180部で洗浄後、乾燥して、No. 02の化合物26. 3部が紫赤色の結晶として得られる。

【0054】次に、96%硫酸31.0部を反応器に仕 込み氷冷下30%発煙硫酸33.4部を加えて7%発煙 硫酸を調製する。次いで氷冷下20℃以下にて上記No. 02の化合物8.8部を加え、20~25℃の温度で3 時間スルホン化反応を行う。氷水400部中に、上記の 反応液を加えて攪拌下、塩化ナトリウム60部を添加し て塩析を行い、2時間攪拌後濾過、乾燥してNo. 22の 化合物(本発明の染料)のナトリウム塩12. 2部が赤 色粉末として得られた。本化合物の λ max は 5 3 3 n m (水溶液中)である。又、上記で得られるNo. 22の化 合物を水に溶解させ、酸を添加して酸性とした後、濾過 して得られたケーキを再び水に溶解させ、水酸化カリウ ム、水酸化リチウム、アンモニア水、ジエタノールアミ ン又はトリエタノールアミンを添加することにより、N o. 22のナトリウム塩の代わりにそれぞれカリウム 塩、リチウム塩、アンモニウム塩、ジエタノールアミン 塩又はトリエタノールアミン塩である化合物が得られ る。

【0055】実施例3

1-アミノー4ー(3-メチルーアニリノ)アントラキ ノン24.6部、炭酸ナトリウム0.75部、マロン酸 ジェチルエステル30.0部及びオルソジクロロベンゼ ン75部を反応器に仕込み、160~170℃に加熱し て2時間反応させる。反応は生成するエタノール及び水 を反応系から追い出しながら行う。水冷しメタノール1 50部を加えて2時間攪拌後、濾過、メタノール100 部で洗浄し、次いで湯300部で洗浄、乾燥して、No. 03の化合物25.3部が赤色の結晶として得られる。 【0056】次に、96%硫酸31.0部を反応器に仕 込み氷冷下30%発煙硫酸33. 4部を加えて7%発煙 硫酸を調製する。次いで氷冷下20℃以下にて上記No. 03の化合物8.5部を加え、40~45℃の温度で1 時間スルホン化反応を行う。氷水400部中に、上記の 反応液を加えて攪拌下、25%苛性ソーダ水溶液200 部を滴下して弱アルカリ性とし、次いで塩化ナトリウム 100部を添加して塩析を行い、2時間攪拌後60~6 5℃にて1時間加熱攪拌し、濾過、乾燥してNo. 23の 化合物(本発明の染料)のナトリウム塩11. 0部が赤 色粉末として得られる。本ナトリウム塩の λ max は53 4 nm (水溶液中) である。又、上記で得られるNo. 2

24

3の化合物を水に溶解させ、酸を添加して酸性とした後、濾過して得られたケーキを再び水に溶解させ、水酸化カリウム、水酸化リチウム、アンモニア水、ジエタノールアミン又はトリエタノールアミンを添加することにより、No. 23のナトリウム塩の代わりにそれぞれカリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、ジエタノールアミン塩又はトリエタノールアミン塩である化合物が得られる。

【0057】 実施例4

1-アミノー4-アニリノアントラキノン23.6部、 炭酸ナトリウム0.75部、マロン酸ジエチルエステル 30.0部及びオルソジクロロベンゼン75部を反応器 に仕込み160~170℃で2時間反応させる。反応は 生成するメタノール及び水を反応系から追い出しながら 行う。水冷しメタノール150部を加えて1時間攪拌 後、濾過、メタノール100部で洗浄し次いで湯300 部で洗浄、乾燥して、No.04の化合物24.3部が赤 色の結晶として得られる。

【0058】次に、96%硫酸26.0部を反応器に仕 込み氷冷下30%発煙硫酸36.2部を加えて10%発 煙硫酸を調製する。次いで氷冷下20℃以下にて上記N o. 04の化合物8.5部を加え、40~45℃の温度 で1時間スルホン化反応を行う。氷水400部中に、上 記の反応液を加えて攪拌下、塩化ナトリウム100部を 添加して塩析を行い、2時間攪拌後60~65℃にて1 時間加熱攪拌し、濾過、乾燥してNo. 04の化合物のス ルホン酸誘導体のナトリウム塩 (No. 24の化合物 6. 7部及びNo. 34の化合物 5. 0部から成る) 11. 7 部が赤色粉末として得られた。このナトリウム塩のlma x は522nm(水溶液中)である。又、上記で得られ るNo. 04の化合物のスルホン酸誘導体のナトリウム塩 を水に溶解させ、酸を添加して酸性とした後、濾過して 得られたケーキを再び水に溶解させ、水酸化カリウム、 水酸化リチウム、アンモニア水、ジエタノールアミン又 はトリエタノールアミンを添加することにより、それぞ れNo. 04の化合物のスルホン酸誘導体のナトリウム塩 の代わりにカリウム塩、リチウム塩、アンモニム塩、ジ エタノールアミン塩又はトリエタノールアミン塩である 化合物が得られる。

【0059】実施例5-1

実施例1-1 (1) で用いたオルソジクロロベンゼンの 代わりにモノクロロベンゼン75部を用いて、反応温度 $130\sim135$ $\mathbb C$ にて窒素ガスをゆっくり通しながら20時間反応を行い、他は実施例1-1 (1) と同様に処理して、実施例1-1 (1) で得られるNo. 01 の化合物と同じ化合物25.2 部が赤色結晶として得られる。 【0060】実施例5-2

実施例1-1 (1) で用いた炭酸ナトリウム0. 75部の代わりに無水酢酸ナトリウム1. 2部を用い、オルソジクロロベンゼンの代わりにキシレン112部を用い

て、反応温度 $143\sim145$ ℃にて 8 時間反応を行う他は実施例 1-1 (1) と同様に処理して、実施例 1-1 (1) で得られる No 0 1 の化合物とおなじ化合物 2 7. 7 部の暗緑色の結晶が得られる。

【0061】実施例6

1ーアミノー4ー(3ーメチルーアニリノ)アントラキノン24.6部、炭酸ナトリウム0.75部、ベンゾイル酢酸エチルエステル36.0部及びオルソジクロロベンゼン75部を反応器に仕込み、170~175℃に加熱して3時間反応させる。反応は生成するエタノール及び水を反応系から追い出しながら行う。反応の完了をHPLCにて確認後、水冷しメタノール150部を加え結晶を析出させ1時間攪拌後、濾過しメタノール200部で洗浄し次いで水洗、乾燥してNo.05の化合物29.4部が赤色の結晶として得られる。

【0062】次に、96%硫酸31.0部を反応器に仕 込み氷冷下30%発煙硫酸33.4部を加えて7%発煙 硫酸を調製する。次いで氷冷下20℃以下にて上記No. 05の化合物9.1部を加え、40~45℃の温度で1 時間スルホン化反応を行う。氷水400部中に、上記の 反応液を加えて攪拌下、塩化ナトリウム40部を添加し て塩析を行い、2時間攪拌後濾過、乾燥してNo. 05の 化合物のスルホン酸誘導体のナトリウム塩 (No. 25の 化合物12.0部及びNo.35の化合物0.9部から成 る) 12. 9部が赤色粉末として得られた。このナトリ ウム塩の l max は 5 3 4 n m (水溶液中) である。又、 上記で得られるNo. 05のスルホン酸誘導体のナトリウ ム塩を水に溶解させ、酸を添加して酸性とした後、濾過 して得られたケーキを再び水に溶解させ、水酸化カリウ ム、水酸化リチウム、アンモニア水、ジエタノールアミ ン又はトリエタノールアミンを添加することにより、N o. 05のスルホン酸誘導体のナトリウム塩の代わりに それぞれカリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、ジ エタノールアミン塩又はトリエタノールアミン塩である 化合物が得られる。

【0063】実施例7

1ーメチルアミノー4ーアニリノアントラキノン23.6部、炭酸ナトリウム0.75部、ベンゾイル酢酸エチルエステル36.0部及びオルソジクロロベンゼン75部を反応器に仕込み、170~170℃に加熱して3時間反応させる。反応は生成するエタノール及び水を反応系から追い出しながら行う。反応の完了をHPLCにて確認後、水冷しメタノール150部を加え結晶を析出させ1時間後、濾過しメタノール200部で洗浄し次いで水洗、乾燥してNo.06の化合物28.8部が赤色結晶として得られる。

【0064】次に、96%硫酸24.0部を反応器に仕込み氷冷下30%発煙硫酸39.6部を加えて12%発煙硫酸を調製する。次いで氷冷下20℃以下にて上記No.06の化合物8.8部を加え、40~45℃の温度

26

で5時間スルホン化反応を行う。氷水400部中に、上 記の反応液を加えて撹拌下、塩化ナトリウム80部を添 加して塩析を行い、2時間撹拌後濾過、乾燥してNo. O 6の化合物のスルホン酸誘導体のナトリウム塩(No. 3) 6の化合物 9. 1部及びNO. 26の化合物 3. 2部から 成る) 12. 3部が赤色粉末として得られた。本ナトリ ウム塩の lmax は532 nm (水溶液中) である。又、 上記で得られるNo. 06の化合物のスルホン酸誘導体の ナトリウム塩を水に溶解させ、酸を添加して酸性とした 後、濾過して得られたケーキを再び水に溶解させ、水酸 化カリウム、水酸化リチウム、アンモニア水、ジエタノ ールアミン又はトリエタノールアミンを添加することに より、No. 06の化合物のスルホン酸誘導体のナトリウ ム塩の代わりにそれぞれカリウム塩、リチウム塩、アン モニウム塩、ジエタノールアミン塩又はトリエタノール アミン塩である化合物が得られる。

1-アミノー4-アニリノアントラキノン24.6部、

【0065】実施例8

炭酸ナトリウム 0. 75部、ベンゾイル酢酸エチルエス テル36.0部及びオルソジクロロベンゼン75部を反 応器に仕込み、170~170℃に加熱して3時間反応 させる。反応は生成するエタノール及び水を反応系から 追い出しながら行う。反応の完了をHPLCにて確認 後、水冷しメタノール150部を加え結晶を析出させ1 時間後、濾過しメタノール200部で洗浄し次いで水 洗、乾燥して29.5部が赤色結晶として得られる。 【0066】次に、96%硫酸26.0部を反応器に仕 込み氷冷下30%発煙硫酸36.2部を加えて10%発 煙硫酸を調製する。次いで氷冷下20℃以下にて上記N o. 07の化合物 9. 1部を加え、40~45℃の温度 で3時間スルホン化反応を行う。氷水400部中に、上 記の反応液を加えて撹拌下、塩化ナトリウム80部を添 加して塩析を行い、2時間撹拌後濾過、乾燥してNo. O 7の化合物のスルホン酸誘導体のナトリウム塩 (No. 3 7の化合物 1 2. 2 部及 UNo. 2 7 の化合物 2. 7 部か ら成る) 14. 9部が赤色粉末として得られた。本ナト リウム塩の l max は 5 3 2 n m (水溶液中) である。 又、上記で得られる本発明のスルホン酸誘導体のナトリ ウム塩を水に溶解させ、酸を添加して酸性とした後、濾 過して得られたケーキを再び水に溶解させ、水酸化カリ ウム、水酸化リチウム、アンモニア水、ジエタノールア ミン及びトリエタノールアミンを添加することにより、 それぞれNo. 07の化合物のスルホン酸誘導体のナトリ ウム塩の代わりにカリウム塩、リチウム塩、アンモニウ ム塩、ジエタノールアミン塩及びトリエタノールアミン 塩である化合物が得られる。

【0067】実施例9

1-メチルアミノ-4-(3-メチル-アニリノ)アントラキノン25.7部、炭酸ナトリウム0.75部、ベンゾイル酢酸エチルエステル36.0部及びオルソジク

27

ロロベンゼン75部を反応器に仕込み、170~170 ℃に加熱して4時間反応させる。反応は生成するエタノ ール及び水を反応系から追い出しながら行う。反応の完 了をHPLCにて確認後、水冷しメタノール150部を 加え結晶を析出させ1時間撹拌後、濾過しメタノール2 00部で洗浄し次いで水洗、乾燥してNo.08の化合物 27.1部が赤色結晶として得られる。

【0068】次に、96%硫酸31.0部を反応器に仕込み氷冷下30%発煙硫酸33.4部を加えて7%発煙硫酸を調製する。次いで氷冷下20℃以下にて上記No.08の化合物9.4部を加え、20~25℃の温度で4時間スルホン化反応を行う。氷水400部中に、上記の反応液を加えて撹拌下、25%苛性ソーダ100部を滴下して弱アルカリ性とし、次いで塩化ナトリウム80部を添加して塩析を行い、2時間撹拌後濾過、乾燥してNo.28の化合物(本発明の染料)のナトリウム塩9.2部が赤色粉末として得られた。本ナトリウム塩のλma*

(脱塩処理されたものを使用)

水 エチレングリコール グリセリン トリエタノールアミン 1,3ージメチルイミダゾリジンー2ーオン

【0070】(B) インクジェットプリント

インクジェットプリンター(商品名 ENCAD社NO VAJET III)を用いて、普通紙(キャノンプリンターペーパーA4(TLB5A4S))、専用紙A(Color BJ PaperLC101(キャノン製))及び専用紙B(カラーイメージジェット用コート紙STX73A4(シャープ製))の3種の紙にインクジェット記録を行った。

(C) 記録画像の耐光堅牢度試験

カーボンアークフェードメーター (スガ試験機社製) を 用い、記録紙に20時間照射した。

【0071】比較例1、2、3

インクジェットプリントのマゼンタとして用いられているか提案されている三つの型の染料を採り上げ、比較例として試験した。 ※

表 4				• .
	鮮明度(C*)※	•	耐光堅牢度	
		普通紙	専用紙A	専用紙B
実施例10	67.6	4級	3級	4級
比較例 1	83.4	1級	1級	1級
比較例 2	54.0	2級	1級	2級
比較例 3	64.8	4級	3級	4級
C = (($a^*)^2 + (b^*)^2$	2) 1/2.		

【0073】表4より、本発明品の実施例10のインク 組成物と従来のアントラピリドン系染料(比較例3)を 比較すると耐光堅牢度においては両者ほぼ同等である が、鮮明度においては本発明の化合物が優れていること 28

*x は536nm(水溶液中)である。又、上記で得られるNo. 28の化合物を水に溶解させ、酸を添加して酸性とした後、濾過して得られたケーキを再び水に溶解させ、水酸化カリウム、水酸化リチウム、アンモニア水、ジエタノールアミン又はトリエタノールアミンを添加することにより、No. 28のナトリウム塩の代わりにそれぞれカリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、ジエタノールアミン塩又はトリエタノールアミン塩である化合物が得られる。

○ 【0069】実施例10

(A) インクの作成

下記組成の液体を調製し、0.45μmのメンブランフィルターで濾過することにより本発明のインクジェット 用水性インク組成物を得た。

組成

実施例1-1で得られたNo. 01の化合物のスルホン酸 誘導体のナトリウム塩

> 3.0部 77.5部

> > 5. 0部

5. 0部

4. 5部

5.0部

※ (1) 比較例1

染料として本発明の染料の代わりにC. I. Acid Red 52 (ローダミン型染料)を用いる他は実施例 10の(A) (B) に準じてインクを作成しプリントした。

(2) 比較例2

染料として本発明の染料の代わりにC. I. Direct Red 227 (アゾ系染料)を用いる他は上記

(1) に準じた。

(3)比較例3

C. I. Acid Red 82 (アントラピリドン系 染料)を用いる他は上記(1)に準じた。評価結果を表 4に記載した。

[0072]

【表4】

がわかる。

【0074】次に、本発明品の実施例10と比較例3のマゼンタ色素について、共通の黄色インク、シアンインクとを用いて配合色(赤色、青色)をプリンターを用い

29

て色出しし、測色を実施してL* a* b* 値を測定した。参考までに黄色、シアン及びその配合色(緑色)ついても同様の測色を行った。その結果を表 5 に示す。尚、ここで用いた黄色インク、シアンインクは、実施例10の(A)に準じて製造した。染料は下記の染料を用いている。

黄色インク : C. I. Direct Yellow * 表5

*86

シアンインク: C. I. Direct Blue 19

30

緑色インク:上記黄色インクとシアンインクを混合して 緑色インクを調製した。

[0075]

【表5】

			赤色	マゼンタ	青色	~	黄色	シアン	緑色
L*	実施例1	0	48.5	45.5	27	~	81	47	39. 5
値	比較例	3	51.5	50	29	~		• •	
a *	実施例1	0	55	67	20	~	11	-14. 5	-40
値	比較例	3	57	64	16. 5	~			
b*	実施例 1	0	37	-7	-41	~	86	-48. 5	7.5
値	比較例	3	37 ·	· 7	-31	~			

【0076】表5より、本発明のマゼンタはb*値が一7で比較例のマゼンタより一方向に14も寄っており、適度の青味を有する理想に近いマゼンタ色になっていることが判る。またシアンとの配合色である青色のb*値も一41と青味がより強くなっている。表5のa*b*値を色度図上へプロットすると、本発明のマゼンタは比較例のマゼンタよりa*値が+でb*値が一の領域で大きく広がっており、配合色としてこの部分の色相をより多く表現できることがわかる。即ち、この結果より、本発明の実施例10のインクを用いた場合の方が、色出し※

※範囲が明らかに広く、特にB(青色)、M(マゼンタ 色)で優位にある事が示されている。(添付の図1を参 照)

【0077】実施例11

耐光堅牢度

20 インクの作成において、実施例10におけるNo. 21の 代わりに、実施例2で得られたNo. 22の色素(脱塩処 理されたもの)を用いてインクの作成を行う他は実施例 10と同様に実施した。評価結果を表6に記載した。

[0078]

【表6】

鮮明度 (C*) ※

	MI > 100	, ,•.	1417	
		普通紙	専用紙A	専用紙B
実施例11	67.4	4級	3級	4級
比較例 1	83.4	1級	1級	1級
比較例 2	54.0	2級	1級	2級
比較例/3	64.8	4級	3級	4級
C = ((:	$a^*)^2 + (b^3)^2$	*) 2) 1/2		

【0079】表6より、本発明品の実施例11のインク 組成物と従来のアントラピリドン系染料(比較例3)を 比較すると耐光堅牢度においては両者同等であるが、鮮 明度において本発明の化合物の方が優れていることがわ かる。

【0080】次に、本発明品の実施例11と比較例3のマゼンタ色素について、共通の黄色インク、シアンイン 40 クとを用いて配合色(赤色、青色)を色出しし、測色を実施してL*a*b*値を測定した。参考までに黄色、シアン及びその配合色(緑色)ついても同様の測色を行った。その結果を表7に示す。尚、ここで用いた黄色イ★

★ンク、シアンインクは、実施例10の(A)に準じて製造した。染料は下記の染料を用いている。

黄色インク : C. I. Direct Yellow 86

シアンインク: C. I. Direct Blue 19

緑色インク:上記黄色インクとシアンインクを混合して 緑色インクを調製した。

[0081]

【表7】

表 7

	20 1									
				赤色	マゼンタ	青色	~	黄色	シアン	緑色
	L*	実施例1	1	47.3	44.4	28	~	81	47	39.5
•	値	比較例	3	51.5	50	29	~			
	a *	実施例 1	1	53	66	20	~	11	-14.5	-40
	値	比較例	3	57	64	16. 5	~			

(17)

 31

 b* 実施例 1 1 34 -14

 値 比較例 3 37 7

【0082】表7より、本発明のマゼンタはb*値が一14で比較例のマゼンタより一方向に21も寄っており、適度の青味を有する理想に近いマゼンタ色になっていることが判る。またシアンとの配合色である青色のb*値も-43と青味がより強くなっている。表7のa*b*値を色度図上へプロットすると、本発明のマゼンタは比較例のマゼンタよりa*値が+でb*値が一の領域で大きく広がっており、配合色としてこの部分の色相をより多く表現できることがわかる。即ち、この結果より、本発明の実施例11のインクを用いた方が、色出し範囲が明らかに広く、特にB(青色)、M(マゼンタ色)で優位にある事が示されている。(添付の図2を参照)

[0083]

【発明の効果】本発明の化合物は、適度の青味を有するマゼンタ色であり、また優れた耐光性を有し、他のイエロー、シアンのインクと共に用いる事により、広い可視領域の色調を色出しする事ができる。これはインクジェ

-43 ~ 86 -48.5 7.5 -31 ~

ット記録用、筆記具用等記録用インク組成物を得るための色素として価値が高いものである。

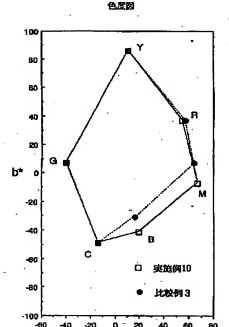
【図面の簡単な説明】

【図1】図1は三原色による色出し範囲を説明する色度図である。実線は実施10で得られたインキ組成物を用いてえられる種々の配合色の色度図、又点線は比較例3のインキ組成物を用いて得られた配合色の色度図をそれぞれ表す。

【図2】図2は三原色による色出し範囲を説明する色度図である。実線は実施11で得られたインキ組成物を用いてえられる種々の配合色の色度図、又点線は比較例3のインキ組成物を用いて得られた配合色の色度図をそれぞれ表す。

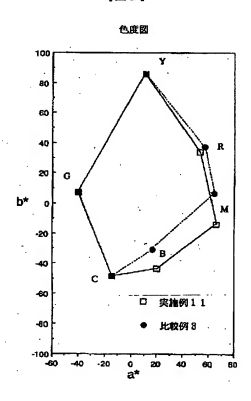
【符号の説明】

【図1】



Bは赤色 Mはマゼンタ Bは背色 Yは食色 Cはシアン Gは緑色 を示す

【図2】



			:	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		•.	ي. اي
θ.	,				A)	4' µ •••]	
	•		•				
			•				
						da .	
					·		
	" - Market	American .	the first of the second	A	Tell Mary Jack Jack		
			*				
			•				
					•		
					,		
3.							
		* *					
		(X)					
				•	•	•	
			* .				
							•
		· 10 ***			,		
			•				
	•	# 2					
							•.
* **			*		**************************************		
					* **		
2	,	* .				· Va.	
•							
					*	**	
						4.	
			*				
		E. (***)	The The				
		en se		•	here, the train	•	
	* (A)	**			**		
		* . •	The control of the co		४ : इ.स. इ.स.	Nig.	
				•			
							and the second s
٠							•
	•						•